## DEST AVAILABLE OUT.



#### RUILLEHHARIOO RAHPUMADO ИНТОННЕВЕТОДОО ЙОНЫКАУТИЗЕК-ЕТНИ ООООО ВОНДОННЕВЕН



МЕЖДУНАРОЛНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ ОПОТВЕТСТВИИ (РСТ)

(51) Междувародвая классификация изобретения <sup>3</sup>:

C08F 220/56; C08L 33/26

(11) Номер междувародной публикации:

WO 81/01290

(43) Дата междунаролной публикации:

14 мая 1981 (14.05.81)

(21) Номер междувародной заявки: PCT/SU80/00104

(22) Дата междувародной подачи:19 июня 1980 (19.06.80)

(31) Номера приоритетных заявок:

2831351/05 2912551/05

2912552/05

(32) Даты приоритета:

6 ноября 1979 (06.11.79) 28 февраля 1980 (28.02.80)

28 февраля 1980 (28.02.80)

(33) Страна приоритета:

SU

(71) Заявитель (для всех указанных государств, кроме US): КИЕВСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ [SU/SU]; Киев 252004, б-р Шевченко, д. 13 (SU) [KIEVSKY MEDITSINSKY INSTITUT, Kiev (SU)].

(72) Изобретателя, в

(75) Изобретатели/Заявители (только для US): ГАШИН-СКНЙ Владимир Владиславович [SU/SU]; Киев 252004. ул. Репина, д. 7/13, кв. 11 (SU) [GASHIN- SKY, Vladimir Vladislavovich, Kiev (SU)]. БИЛЬКО Иван Петрович [SU/SU]; Киев 252070, наб. Крешатинкая, д. 11, кв. 35 (SU) [ВІЬКО, Іvан Рецочісh, Kiev (SU)]. СОКОЛЮК Анатолий Михайлович [SU/SU]; Киев 252192, ул. Мальшико, д. 3, кв. 525 (SU) [SOKOLYUK, Anatoly Mikhailovich, Kiev (SU)].

(81) Указанные государства: DE, GB, JP, US

Опубликована

С отчетом о международном поиске

(54) Title: POLYACRYLAMIDE GEL FOR MEDICAL AND BIOLOGICAL APPLICATION AND METHOD OF ITS PREPARATION

(54) Название взобретения: ПОЛИАКРИЛАМИДНЫЙ ГЕЛЬ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИХ ЦЕЛЕЙ И СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ

(57) Abstract: A polyacrylamide gel for medical and biological application contains polyacrylamide and physiological solution with the following ratio of components (in % by weight):

polyacrylamide

3.0 - 28.0

physiological solution

72.0 - 97.0

The method of preparation of the said polyacrylamide gel comprises polymerization of acrylamide together with methylene-bis-acrylamide and elution of the final product, both polymerization and elution being carried out in the medium of the physiological solution. The polyacrylamide gel can be used as a base of nutrient mediums for growing microorganisms, artificial crystalline lenses and elastic contact lenses.

(57) Авнотация: Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей содержит полиакриламил и физиологический раствор при следующем содержании компонентов:

полиакриламил

3,0 - 28,0

физиологический раствор

72,0 - 97,0

Способ получения указанного полнакриламилного геля включает полимеризацию акриламила и метилен-бисакриламила и отмывку целевого продукта. Полимеризацию и отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора. Полнакриламилный гель может быть применен в качестве основы для питательных сред с целью вырашивания микроорганизмов, искусственного хрусталика, мягкой контактной линзы.

#### ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ИНФОРМАЦИИ

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ:

AT	Австрия	LI	Лихтенштейн
ÂÜ	Австралия	ĹŰ	Люксембург
BR	Бразилия	MC	Монако
	Дентральноафриканская Республика	MG	Мадагаскар
CF		MW	Малави
CG.	Конго		I 2
CH	Швейцария	NL	Ниперланды
CM	Камерун	МО	Норвегия
DE	Федеративная Республика Германия	RO	Румыния
DK	Пания	SE	Швеция
FR	Франция	SN	Сенегал
GA	Габон	SU	Советский Союз
GB	Великобритания	TD	Чад
ΗŪ	Венгрия .	TG	Toro
JP	яноля .	US	Соединенные Штаты Америки
	Иопейская Наролно-Лемократическая Республика		Соединенные штате и по-рине
KP	KONEUCKAS HADORHO-HEMOKDATNYECKAN FEUHVUHKA		

30

35

# ПОЛИАНРИЛАМИДНЫЙ ГЕЛЬ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИХ ЦЕЛЕЙ И СПОСОВ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ Obligarta техники

Изобретение относится к полиакриламидному гелю для медицинских и биологических целей и способу его получения. Изобретение предназначено для использования в медицине и биологии.

#### Предшествующий уровень

В настоящее время в микробиологической практике

широко используется природный гель агар-агар. Однако TO. существует необходимость в замене природных материалов синтетическими. Такой полимерный гель, как полиакриламидный гель, известен сравнительно. давно и используется, благодаря своим положительным свойствам, 15 для различных целей. Однако возможности его применения в медицине и биологии ограничиваются наличием в нем токсических исходных мономеров. Так, известна синтетическая среда для выращивания микроорганизмов /пат.США № 3.046.201. Н.кл.195-100, опубл. 24.07.1962/, содержащая от 3 до 20 весовых частей воды на I часть 20 водорастворимой смеси мономеров, в свою очередь, содержащей от 0,01 до 0,25 части того или иного алкилидин-био-акриламида на I часть акриламида.

Указанный полиакриламидный гель является основой, в которую добавляют различные минеральные вещества для питания микроорганизмов. Эти вещества могут быть введены в основу в высоких концентрациях, для обеспечения питательных потребностей отдельных видов микроорганизмов.

Однако указанная синтетическая среда также содержит определенное количество токсических исходных мономеров. Кроме того, так как синтетическая основа имеет кислую реакцию /рН 3,5 - 4/, не любие питательные субстраты могут быть введены в основу. Это обстоятельство ограничивает возможность использования указанной синтетической основы.



IO

**I**5

20

25

30

Способ приготовления питательной среды для культивирования микроорганизмов /Авт.св.СССР № 659619 М кл.2 С I 2КI/О6, опубл. 30.04.79/ предусматривает получение полиакриламидного геля, являющегося плотной основой для питательной среды, и последующую пропитку его питательным субстратом до или после стерилизации. Указанный способ включает полимеризацию актриламида и метилен-бис-акриламида в водной среде с последующей отмывкой его от токсичных исходных мономеров, перед пропиткой питательным субстратом, водой. Полученная указанным способом основа не содержит токсичных непрореагировавших исходных мономеров, что расширяет возможности его использования в микробиологии.

Однако, отмывка целевого продукта водой, хотя и позволяет удалить из него токсичные вещества, но не обеспечивает безвредного контакта полученного полиакриламидного геля с клетками, тканями и органами животных и человека. Размеры полиакриламидного геля, контактирующего с живыми организмами, не стабильны.

#### Раскрытие изобретения

Задачей изобретения является создание полиакриламидного геля и способа его получения, технологические
особенности которого позволят обеспечить изоосмотичность полиакриламидного геля и расширить области его
применения.

Поставленная задача решается тем, что известный полиакриламидный гель, содержащий полимер акриламида и метилен-бис-акриламида, согласно изобретению, дополнительно содержит физиологический раствор при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид - 3,0 - 28,0 физиологический раствор - 72,0 - 97,0



I0

15

20

25

30

- 3 -

Указанный полиакриламидный гель не токсичен и обладает высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью. Кроме того, полиакриламидный гель обладает изоосмотичностью с микроорганизмами, клетками, тканями, органами, что позволяет стабилизировать его размеры, а также повысить насыщение его растворами различных веществ. Все это дает возможность осуществить безвредный контакт полиакриламидного геля с живыми организмами и тем самым значительно расширить возможность использования его в медицине и биологии.

Целесообразно для расширения возможности использования полиакриламидного геля в медицине и биологии,
в качестве физиологического раствора использовать
0,5%—ный водный раствор хлористого натрия, или 0,9%—ный
водный раствор хлористого натрия, или раствор РингерЛока, или раствор Эрла, или растор Хэнкса, или среду
Игла, или 5%—ный водный раствор глюкозы.

Рекомендуется, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия, при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламиц - 6,0 - 15.0

0,5%-ный водный раствор

хлористого натрия -85,0-94,0

Указанная модификация полиакриламидного геля позволяет получить наиболее оптимальную изоосмотичность с микроорганизмами, что позволяет использовать ее в качестве плотной основы питательных сред для культивирования микроорганизмов.

Возможно, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

35 полиакриламид – 5,0 – 18,0 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия – 82,0 – 95,0

> BUREAU OMPI A. WIPO

Указанная модификация полиакриламидного геля позволяет получить наиболее оптимальную изоосмотичность с клетками животных и человека, что позволяет использовать ее в качестве носителя питательных субстратов при культивировании культур клеток.

Предлагается, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 5%-ный водный раствор глокозы при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид

- 4,0 - 20,0

5,0%-ный водный раствор

глюкозы

-80,0 - 96,0

Указанная модификация полиакриламидного геля обеспечивает оптимальную изоосмотичность с живыми организмами и применяется в тех случаях, когда присутствие хлористого натрия нежелательно.

Поставленная задача решается также тем, что в известном способе получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей, включающем полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида с последующей отмывкой целевого продукта, согласно изобретению, полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида, а также отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора.

25 Способ позволяет получить полиакриламидный гель, который может быть использован в качестве плотной основы для выращивания практически всех видов микро-организмов, в качестве искусственного хрусталика, контактной линзы.

Рекомендуется в качестве физиологического раствора использовать 0,5%—ный водный раствор хлористого натрия, или 0,9%—ный водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Хэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5%—ный водный раствор глюкозы.



5

I0

15

20

30

35

Указанная модификация способа позволяет расширить возможности использования полиакриламидного геля в медицине и биологии.

Целесообразно полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида вести в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму искусственного хрусталика, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

Указанная модификация способа позволит применить полиакриламидный гель в качестве искусственного хрусталика. При этом уменьшается травматизация тканей глаза при имплантации вследствие выполнения минимальных разрезов, обеспечения полной ареактивности оболочек глаза.

Рекомендуется полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида вести в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму контактной лизны, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

Указанная модицикация способа позволит применить полиакриламидный гель в качестве контактной линзы. При этом обеспечивается длительное непрерывное ношение при коррекции аномалий рефракции в широких пределах.

Лучший вариант осуществления изобретения.

Полиакриламидный гель получают путем полимеризации акриламида и метилен-бис-акриламида или иного водорастворимого алкилидин-бис-акриламида. Реакционная смесь обычно содержит 80-99,5масс. жакриламида, 0,5-20масс. метилен-бис-акриламида или другого водорастворимого алкилидин-бис-акриламида. Исходные мономеры растворяют в физиологическом растворе. В качестве физиологического раствора используют: 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия или 0,9%-ный водный



5

IO

ΙŚ

20

30

25

35

IO

**I**5

20

25

30

35

раствор хлористого натрия, или 5%-ный водный раствор глюкозы, или растворы Рингер-Лока, Хэнкса, Эрла, или среды 199, Игла. Варьируя количества исходных мономеров в реакционной смеси, можно получать полиакриламидные гели различной плотности и эластичности.

Полимеризация исходных мономеров может протекать без нагрева или при нагревании реакционной смеси, добавлении известных инициаторов, катализаторов. Скорость реакции полимеризации прямо пропорциональна температуре, количеству катализатора и интенсивности облучения. Обычно катализаторы добавляют в количестве 0,05 - 0, Iмасс% от количества исходных мономеров.

Реакционная смесь может быть также приготовлена и путем смешивания сухих порошкообразных кономеров с последующим растворением в физиологическом растворе. Для ускорения растворения физиологический раствор нагревается. Полимеризацию реакционной смеси можно осуществлять в объеме заданной формы — в стеклянных, металлических, керамических емкостях, а также емкостях из синтетических материалов. Получаемый в процессе полимеризации гель повторяет форму и размеры используемой емкости.

Процесс полимеризации можно осуществлять в реакторах, внутренняя полость которых моделирует форму известных контактных лиз, либо форму известных монолитных искусственных хрусталиков, что позволяет использовать полиакриламидный гель в качестве мягкой контактной линзы, либо в качестве искусственного хрусталика. Условия проведения процесса полимеризации аналогичны приведенным выше. После полимеризации осуществляют отмывку полученного полиакриламидного геля физиологическими растворами.

Отмывка геля от исходных мономеров, не вступивших в реакцию полимеризации, может осуществляться в обычных условиях и при повышенной температуре. При



IO

**15** 

20

25

30

35

этом исходные мономеры, не вступившие в реакцию, растворяются в физиологическом растворе и переходят из геля в него. Сменяя физиологический раствор, удается полностью удалить из геля токсичные продукты. Обычно для этого достаточно троекратной смены раствора. Нагревание ускоряет процесс отмывки геля. Процесс отмывки геля осуществляется аналогично описанному выше и при получении мягкой контактной линзы или хрусталика. Полученный гель поддается штамповке, разрезанию. Полиакриламидный гель после отмывки и получения необходимой формы подвергают стерилизации.

Стерилизация геля может быть осуществлена температурным, радиационным и химическим путем. Выбор метода стерилизации и его режим определяются условиями конкретной задачи. После стерилизации гель становится пригодным для использования в качестве плотной основы для получения питательных сред с целью культивирования микроорганизмов, либо искусственного хрусталика, либо мягкой контактной линзы и может храниться до момента его использования.

Насыщение геля субстратами для питания микроорганизмов и культур клеток может быть осуществлено до или после стерилизации. Выбор метода насыщения определяется конкретным составом питательного субстрата. При наличии в питательном субстрате термолабильных компонентов насыщение осуществляется после стериливации. Состав питательных субстратов определяется пищевыми потребностями конкретных групп или видов микроорганизмов и клеток. Для насыщения полученного в соответствии с изобретением полиакриламидного геля могут быть использованы питательные субстраты, обеспечивающие пищевые потребности практически всех известных видов микроорганизмов и клеток, включая натуральные, полусинтетические и синтетические составы субстратов или их смеси.



Для определения качества питательных сред, а также изучения биологических свойств микроорганизмов, клеток животных и человека используются известные методы исследования.

5

IO

15

35

Известными методами определяются также оптические свойства мягких контактных линзи искусственных хрусталиков из полиакриламидного геля, содержащего физиологический раствор.

В дальнейшем сущность изобретения поясняется приведенными ниже примерами.

Пример І.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий масс. % полиакриламиц - II, 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия - 89, получали следующим образом. Предварительно готовили три раствора /А,В,С/ по следующей методике:

/указаны количества исходных компонентов из расчета на 1000 мл основного раствора/: приготовление раствора А - 5 мл тетраметилэтилендиамина растворяли в 995 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия 20 и хранили в темной посуде при температуре  $4^{\circ}$ С до употребления/ обычный срок хранения 6-8 месяцев/; приготовление раствора В - 7,35 г метилен-бис-акриламида растворяли в 350 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия, подогретого до температуры  $60^{\circ}$ C, а затем 25 добавляли 280 г акриламида, который размешивали до полного растворения. Полученный раствор фильтровали через ватно-марлевый фильтр, добавляли до 1000 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия и хранили в темной посуде при температуре  $4^{\circ}$ С в условиях хо-30 лодильника до употребления/ обычный срок хранения -6-8 месяцев/; приготовление раствора С - I,4 г персульфата аммония растворяли в 1000 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия и хранили в темной посуде до употребления/ обычный срок хранения - 4-6 недель.



TO.

20

25

30

35

Из приготовленных растворов /A,B,C/ готовили реакционную смесь. Для этого к I объему раствора А добавляли 2 объема раствора В и 4 объема раствора С.

Реакционную смесь заливали в щель, образованную двумя плоскопараллельными стеклянными пластинами толщиной 3 мм. Процесс полимеризации протекал в течение 15 минут. Стеклянные пластины разъединяли и освобождали образовавшуюся пластину полиакриламидного геля. Из пластины геля штамповали круглые диски диаметром 70 мм. Полученные диски помещали в емкость и заливали 0,5%—ным водным раствором хлористого натрия из расчета 20 мл раствора на I диск. Диски далее выдерживали в 0,5%—ном водном растворе хлористого натрия в течение 12 часов, заменяя раствор через каждые 4 часа.

I5 По истечении I2 часов, раствор сливали.

Полученный полиакриламидный гель не токсичен, обладает высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью.

Клетки различных видов микроорганизмов, нанесенные на гель, длительное /3 месяца и более/ время сохраняли форму, размеры и жизнеспособность, что свидетельствовало об изоосмотичности данного геля с клетками микроорганизмов.

Гель хорошо насыщался субстратами для питания микроорганизмов, например, мясо-пептонным бульоном, и поэтому он был использован в качестве плотной основы для получения питательных сред с целью культивирования различных групп микроорганизмов /эшерихии, сальмонеллы, шигеллы, протей, стафилококк и др./.

Для насьщения отмытые диски заливали бульоном Хоттингера с аминным азотом 300 мг % из расчета 10 мл бульона на I диск и стерилизовали при температуре 120°С 30 минут. За это время происходило насыщение бульоном и стерилизация. Насыщенные бульоном стерильные диски, соблюдая стерильность, помещали в стерильные чашки Петри, просушивали и засевали кишечной па-



лочкой. Микроорганизмы подвергали микубации при температуре 37°C в течение суток. За это время на поверхности дисков вырастала культура кишечной палочки в виде колоний.

При росте на геле микроорганизми сохранали блологические свойства: характер роста и размночения, форму клеток и колоний, морфологические, тичкториальные, культуральные, блохимические, серологические свойства, антигенную структуру, фаголизабильность.

При этом окомасса выросших микроорганизмов при одинаковой посевной дозе превышала окомассу тех же микроорганизмов, выросших на мясо-пептонном агаре.

Также определялась выкиваемость исследованных видов микроорганизмов на полиакриламидном геле в соответствии с изобретением и на известном геле. Результати сведени в таблицу I.

20	Види и штамм микроорганизм	<b>.</b>	Посевная доза — колоние— образую— щих еди— ниц	Среднее коли- чество вырос- щих колоний /полежрил- амищый гель в соответст- вии с изобре- тением/	Среднее количество вырос- ших колоний /известная питательная среда/
•	Staphulococcus	209P	100	94	82
25	aureus E. coli	M-17	100	96 <sup>.</sup>	80
**	E.coli	K-I2	100	92	84
	B.cereus	8035	100	88	72
	B.mesenteri-	I027	OOI	94	82
	rus B.subtilis	83	100	92	76
30	B.megaterium	654	100	89	81
	Sh.sonnei		100	76	7I
•	Sh.flexneri		100	84	70
• .	Pseudomonas aeruginosa	165	100_	92	86

IO

**I**5

20

25

30

35

Пример 2.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс. %/ полиакриламид - 8,0, физиологический раствор - 92,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия.

Полученный полиакриламидный гель был нетоксичен, обладал высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью. Гель хорошо насыщался субстратами для питания микроорганизмов, клеток животных и человека.

Нанесенная на поверхность геля 2%-ная суспензия эритроцитов барана / 0,2мл/ не подвергалась гемолизу, а нанесенные фибробласты, клетки Не La и КВ сохраняти форму, размеры и жизнеспособность в течение до 2 суток при температуре 4°C. Внутрибрюшинная имплантация белым мышам пластин полученного геля размерами Ісм х Ісм х 0,3 см в течение 5 суток не изменяла первоначальных размеров пластин. Пластины оставались прозрачными, не вызывали реактивных изменений со стороны окружающих органов и тканей, хорошо переносились животными даже при одномоментной имплантации одному животному 2-3 пластин.

Пример 3.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 3,0, физиологический раствор - 97,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали раствор Рингер-Лока.

Свойства полученного полиакриламидного геля аналогичен свойствам, описанным в примере 2.

 $\Phi$ орма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток He Lo и KB сохранялись до 4 суток при температуре  $4^{\circ}$ C.



I0

15

- I2 -

Пример 4.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид- II,0, физиологический раствор - 89,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали раствор Хэнкса.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примере 2.

Пластины геля были окрашены в розовый цвет, а форма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток Не Lo и КВ сохранялись на указанном геле до 6 суток при температуре  $4^{\circ}$ C.

Полученные пластины геля насыщали средой роста для культур клеток, содержащей 60% среды 199, 20% гидролизата лактальбумина, 20% сыворотки крупного рогатого скота, и использовали для выращивания клеток Не Lo. При этом клетки Не Lo вырастали на поверхности геля в виде типичного монослоя в обычные сроки.

20 Пример 5.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 20,0, физиологический раствор - 80,0 получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использовали раствор Эрла.

Свойства полученного полиакриламидного геля были аналогичны свойствам, описанным в примерах 2,4.

Пример 6.

Полиакриламицный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс. %/ полиакриламид - 5,0, физиологический раствор - 95,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использова-



IO

35

- I3 -

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примерах 2,4.

Форма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток  $HeL\alpha$  и KB на указанном геле сохранялись до 8-10 суток при температуре  $4^{\circ}C$ .

Выросшие на пластинах геля клетки были хорошо прикреплены к гелю, что позволило переносить вырезанные из пластин блоки геля с клетками и исследовать под микроскопом, а также заключать блоки с клетками в микрокамеры.

Пример 7.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий полиакриламид - I5,0, физиологический раствор -85,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использова-

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примерах 2,4. Выросший на пластинах геля монослой клеток легко смывался, что позволило легко накапливать биомассу клеток.

Пример 8.

25 Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс%/ полиакриламид- 7,0, физиологический раствор — 93,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использова-30 ли среду Игла.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примерах 2, 7.

Пластины геля, насыщенные средой роста, были использованы для выращивания клеточных штаммов. При этом наблюдали хороший рост диплоидных клеток.



Пример 9.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид — 10,0, физиологический раствор — 90,0, получали способом, описанным в примере І. В качестве физиологического раствора использовали 5%-ный водный раствор глюкозы.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примере 2.

Кроме того, на данном геле форма, размеры и жиз- 10 неспособность фибробластов, клеток HeLa и KB coxpанялись до 3 суток при  $4^{\circ}$ C.

Наряду с этим, на данном геле было отмечено ускорение роста и увеличение биомассы микроорганизмов, содержащих сахаролитические ферменты. Отсутствие в составе геля хлористого натрия значительно упростило определение количества хлористого натрия в клетках микроорганизмов.

Пример 10.

Полиакриламидный гель согласно изобретению, содержащий /в масс.%/ полиакриламид- II, 0,9%-ный вод-20 ный раствор хлористого натрия - 89,0, был получен следующим образом. Предварительно готовились три основных раствора /А, В, С/. Ниже приведены количества исходных компонентов из расчета на I л растворов. Приготовление раствора А - 5 мл тетреметилэтилендиамина растворяли 25 в 995 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия. Приготовление раствора В - 7,35 г метилен-бис-акриламида растворяли в 350 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия, подогретого до температуры 60°С, 30 добавляли 280 г акриламида, размешивали, фильтровали и доливали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия до 1000 мл. Приготовление раствора С - 1,4 персульфата аммония растворяли в 1000 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

35 Из основных растворов готовили реакционную смесь. При этом растворы A,B и C брались в объемных соотношениях I:2:4.



IO

Į5

20

25

30

35

Объемные соотношения основных растворов при получении рабочей смеси могут быть изменены в зависимости от необходимой степени эластичности искусственного хрусталика.

0,5 мл приготовленной реакционной смеси заливали в реактор, внутренняя полость которого моделирует одновременно как оптическую, так и опорную части хрусталика. Время полимеризации реакционной смеси — 3 мин. при температуре 20°С. По истечении указанного времени полученный искусственный хрусталик извлекался из нее указанного реактора. Искусственный хрусталик характеризуется следующими параметрами: радиус кривизны передней поверхности — 27,22 мм, задняя поверхность — плоская, диаметр оптической части — 6 мм, преломление .+ 18,0 Д.

После извлечения хрусталик отмывался в 20 мл 0,9%ного водного раствора хлористого натрия в течение I суток с трехкратной сменой раствора. Хрусталик стерилизовался в 0,9%-ном водном растворе хлористого натрия в течение 40 мин. кипячением и хранился в этом же растворе до употребления в герметически закрытом сосуде.

На афакичном глазу с сохраненной задней капсулой хрусталика производили разрез в корнеосклеральной или корнеальной зоне длиной до 4,5 мм. В образовавшееся отверстие пинцетом вставляли свернутый хрусталик, продвигали через колобому или зрачок в заднюю камеру. После размыкания бранш пинцета за счет эластичности хрусталик расправлялся, опорные части упирались в экватор сумки, что способствовало центровке линзы и ее надежной фиксации в силу пружинящих свойств опорных частей. Использование предлагаемого хрусталика возможно как при применении традиционных методов экстракапсулярной экстракции катаракты одномоментно или в качестве второго этапа, так и при использовании факоэмульсификации.



IO

15

20

25

30

	Показатель	Предлагаемый искусственный хрусталик	Известный искус- ственный хруста- лик из полиме- тилметакрилата
5	Длина разреза, мм	4,5	6

В послеоперационном периоде отмечалась умеренно выраженная инъекция глазного яблока, соизмеримая с контролем. Стихание признаков воспаления при активном использовании антибиотиков, гормональных препаратов и мидриатиков проходило в срок до 3-4 недель. Результаты проведенных оперативных вмешательств прослежены в течение 24 месяцев. Отмечены: отсутствие признаков хронического воспаления, надежная фиксация имплантата, стабильная рефракционная способность.

Пример II.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 5,0, физиологический раствор - 95, получали способом, описанным в примере 10. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия. Полимеризацию проводили в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму известной контактной линзы.

Получена мягкая контактная линза со следующими параметрами: радиус кривизны передней поверхности – 8,2 мм, радиус кривизны задней поверхности – 7,7 мм, диаметр – 14,5 мм, преломление – 1,75 Д.

В эксперименте на животных / 10 кролей/ проводились опыты по длительному непрерывному помещению на роговицу мягких контактных линз на срок 2-4 недели.

Контролировались следующие параметры: смещаемость, состояние роговичного эпителия при помощи биомикроскопии с флюоросцеином, реакция коньюнктива глазного яблока и век. Отмечена умеренная смещаемость линз, не

35

15

20

25

30

35

превышающая I мм, не обнаружено явлений аллергизации или раздражения коньюнктивы, отека или эрозирования эпителия роговой оболочки.

В эксперименте на авторах при длительном непрерывном ношении мягких контактных линз /сроком I-I,5 месяца/ отмечено быстрое привыкание к ним, отсутствие неприятных ощущений. Установлена полная ареактивность коньюнктивы глазного яблока и век, не отмечено явлений отека и эрозирования эпителия роговой оболочки.

IO Смещаемость мягких контактных линз не превышала I мм. Пример I2.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид— 5,0, физиологический раствор — 95,0, получали способом, описанным в примере IO. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%—ный водный раствор хлористого натрия. Полимеризацию проводили в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму известной контактной линзы.

Полученную мягкую контактную линзу нулевой диоптрийности толщиной 0,4 мм, диаметром 15 мм, извлеченную из упомянутого реактора, промывали способом, указанным в примере 10 и помещали в 1%-ный водный раствор атропина на 40 мин. После извлечения из раствора линзу помещали на глаз животного. Расширение зрачка было получено через 16 мин. /начало/, максимальный эффект наступал через 40 мин. и был прослежен в течение 5 суток.

Пример I3 /сравнительный/

Полиакриламидный гель, содержащий /в масс.%/ полиакриламид – 2,0, физиологический раствор – 98,0,
получали способом, описанным в примере І. В качестве
физиологического раствора использовали 0,5%—ный водный раствор хлористого натрия. При этом полученный
полиакриламидный гель имел полужидкую консистенцию,
не позволяющую получать пластины геля, осуществлять



IO

15

20

25

30

35

их отмывку и насыщение субстратами для питания микроорганизмов, клеток животных и человека, посев микроорганизмов и клеток.

После добавления жидких питательных субстратов гель растворялся в них и терял гелевую структуру. Пример 14 /сравнительный/

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 29,0, физиологический раствор - 71,0 получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия. При этом полученный полиакриламидный гель имел очень плотную консистенцию и был ломок при изгибах. Отмывка пластин геля от исходных компонентов была малоэффективной, требовала длительного времени /ІБ и более суток/. Гель плохо насыщался субстратами для питания микроорганизмов и культур клеток, быстро высыхал с появлением трещин при 37°С и плохо фиксировался в чашках Петри.

#### Промышленная применимость

Полиакриламидный гель может использоваться в качестве плотной основы для нанесения питательных субстратов, необходимых для роста, размножения и развития микроорганизмов.

Использование полиакриламидного геля в качестве плотной основы питательных сред обеспечивает последним микробиологическую инертность, что повышает выход биомассы микроорганизмов в I,5-2 раза.

Полиакриламидный гель как синтетический препарат имеет известный и постоянный состав, что обеспечивает воспроизводимость плотной основы питательных сред и связанную с этим стандартизацию микробиологических исследований, позволяющую сопоставлять результаты различных лабораторий.



I0

<u>1</u>5

Пластины полиакриламидного геля могут выполняться круглыми по диаметру чашек Петри, квадратными или
прямоугольными по размерам покровных и предметных
стекол, а также в виде блоков различных размеров и
формы и использоваться после насыщения питательными
субстратами для макро- и микрокультивирования различных групп, видов и штаммов микроорганизмов, клеток
животных и человека.

Получение полиакриламидного геля может быть автоматизировано.

Пластины геля не требуют специальных методов стерилизации. Стерилизацию их можно осуществлять общепринятыми методами и в обычных условиях.

Возможно хранение готовых к употреблению пластин полиакриламидного геля длительное время.



25

#### ПРЕДМЕТ ИЗОБРЕТЕНИЯ

I. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей, содержащий полимер акриламида и
метилен-бис-акриламида, характеризующийся тем, что
полиакриламидный гель дополнительно содержит физиологический раствор при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид - 3,0 - 28,0 физиологический раствор - 72,0 - 97,0

- 2. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию I, характеризующийся
  тем, что в качестве физиологического раствора используют 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия или
  0,9%-ный водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Хэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5-%ный водный раствор глюкозы.
- 3. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризующийся 20 тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид – 6,0 – 15,0 0,5%—ный водный

раствор хлористого

натрия - 85,0 - 94,0

4. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризурщийся тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия, при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

> полиакриламид - 5,0 - 18,0 0,9%-ный водный раствор хлористого

35 натрия - 82,0 - 95,0

20.

35

5. Полиакриламидний гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризукщийся тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 5%-ный водный раствор глюкозы при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид — 4,0-20,0 5%-ный водный раствор глюкозы —80,0-96,0

- 6. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию I, включающий полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида с последующей отмивкой целевого продукта, характеризующийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида, а также отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора.
  - 7. Способ получения полиакриламицного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризумщийся тем, что в качестве физиологического раствора используют 0,5%—ний водний раствор хлористого натрич или 0,9%—ний водний раствор хлористого натрич или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Хэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5%—ний водний раствор глюкози.
- 8. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризующийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида ведут в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму искусственного хрусталика, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%—ного водного раствора хлористого натрия.
  - 9. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризующийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида ведут в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму контактной линзы, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полиме-



-22 -

ризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.



### отчет о международном поиске

			международная заявка № РС	1/50 00/00104
укажит	e ace)	3	и применяются несколько классифі	1
В соответс нальной кл	ствии с лассиф	Международной классификацией икацией. так и с МКИЗ	изобретений (МКИ) или как в с СОВТ 220/56; СОВЬ 3	
				<i>31</i> = -
П. ОБЛАС	ти по	ИСКА		
		Миңимум документац	ии, охваченной поиском4	
Система классифина		Кла	ссификационные рубрики	
ЖНИ COSF 220/56; COSL 33/26; C12K 1/06 ЖИ COSf 15/02; COSf 29/00 неменкая 39c 25/01			,	
немецка Док			одившая в минимум документации	/ I. 8 TON Mede.
		насколько она вход	дит в область поиска <sup>4</sup>	
	1			
ііі. докум	ЕНТЫ,	относящиеся к предмету по	NCKV14	<del></del>
Катего-	Cc	улка на документ <sup>16</sup> , с указанием, относящихся к предме	, где необходимо. частей, ету поиска <sup>17</sup>	Относится к пункту соомулы №18
A   G	B,A M	, I283438, опубликова erk & Co Inc.	ин 6 сентября 1972,	<u>I</u> –9
Å G	SB,A Ce	,I31975I, опубликова eskoslovenska Akadem	н 6 июня I973, nie Ved	I-9
AU	JS,A. Ar	,304520I, опубликова nerican Cyanamid Com	н 24 июля 1962, pany	I-9
X s	A.	659619, опубликован зевский медицинский задемика А.А.Богомол	ИНСТИТУТ ИМЕНИ	I <b>-</b> 9
		•		, ·
			•	
"А* докумен ники. "Е* более ра	т, опра анний г	рии ссылочных документов <sup>15</sup> : деляющий общий уровень тех- затентный документ, но опубли-	"Р" документ, опубликованный родной подачи, но на да приоритета или после нее.	до даты междуна- ту испрашиваемого
после не "L" докумен"	ее. т, ссы причин	ату международной подачи или лка на который делается по ам, отличным от упомянутых в	"Т" более поздний документ. или после даты междуна; даты приоритета и не пор приведенный для понимани	родной подачи или ючащий заявку, но из принципа или тео-
"О" документ	т. отн	осящийся к устному раскрытию. иставке и т. д.	рии. на которых основыває "Х" документ, имеющий наибол ние к предмету поиска.	
іу. удосто	БЕРЕН	E OTHETA		·
	ительно 5.07	ого завершения международного .80	Дата отправки настоящего от ном поиске?	чета о международ-
Международный поисковый органі Г			Подпись уполномоченного лиц	a20
			C 7 - D HILDWAY	TO D

Международная заявна № РСТ/SU 80/00104

продо	ЛЖЕНИЕ ТЕКСТА, НЕ ПОМЕСТИВШЕГОСЯ НА ВТОРОМ ЛИСТЕ
II.	/
us	195-100: 260-89.7: 526-307
-GB	195-100; 260-89.7; 526-307 (2(6)P; C3P; C6F
FR	Группа ХТУ класс 5,8
CH	57h
ΡĄ	390; 12; 14
CA	400; 401; 402
• •	• • •
_	
. •=	and a transfer of the same of
	ЗАМЕЧАНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ ВЫЯВЛЕННЫХ ПУНКТОВ ФОРМУЛЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПОИСКУЮ
	щий отчет о международном поиске не охватывает некоторых пунктов формулы в соответствии ъей 17(2)(а) по следующим причинам:
	Лункты формулы №№, т. к. они относятся к объектам, по которым настоящий
٠. د	Орган не проводит поиск.
	•
	*
	*
H	ункты ссрмулы №№, т. к. они относятся к частям международной заявки, астолько не соответствующим прадписанным требованиям, что по ним нельзя провести полноцен-
. н	ный псиск, а именно:
YI.  ∷	ЗАМЕЧАНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ ОТСУТСТВИЯ ЕДИНСТВА ИЗОБРЕТЕНИЯ!!
в насто	ящей международной заявке Международный поисковый орган выявил несколько изобретений:
	·
	к. все необходимые дополнительные пошлины (тарифы) были уплачены своевоеменно, настоя- ций отчет о международном поиске охватывает все пункты формулы изобретения, по которым ожно провести поиск.
,, c,	. к. не все необходимые дополнительные пошлины (тарифы) были уплачены своевременно, на- тоящий отчет о международном поиске схватывает лишь те пункты формулы изобретения, за оторые были уплачены пошлины (тарифы), а именно:
	The state of the s
*********	
н	еобходимые дополнительные пошлины (тарифы) не были уплачены своезоеменно. Следовательно, астоящий отчет о международном поиске ограничивается изобретением, упомянутым первым в юрмуле изобретения; оно охеачено пунктами:
Ф	•
	лия по возсежению
Замечан	ия по возражению плата дополнительных пошлин (тарифов) за поиск сопровождалась возражением заявителя

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/SU 80/-00104

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (II				
According to International Patent Classification (IPC)			- 1, , -	HE. INVENICTOR
	C 08 F 220/	56; C 08 L	33/26 — ——	
			•	
I. FIELDS SEARCHED		FE V ·	D***** } ./	
Min	imum Documentat	don Searched 4	15.50	: S S : EL
lassification System i	Ch	ssification Symb	ools	
IPC <sup>2</sup>   C 08 F 220/56; C 08 IPC   C 08 I5/02; C 08 f 2	L 33/20; C	12 K 1/06	#. ; ≦.	
German : 39 c 25/01	,5100			
Documentation S to the Extent that so	earched other that uch Documents ar	n Minimum Docu e Included in the	mentation Fields Searched •	
				•
				. *
			<del></del>	<del></del>
II. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEY	ANT	alaa adaba'aala	il it picitan FAT	Relevant to Claim No. 18
citegory • Citation of Document, 16 with indicat	non: where appror	nigre! or me tele	rant hossafes	1 nice and to cigital tag. so.
			2 <u>2 2 2 -</u>	1
A GB, A, 1288438, published 6	September 19	72, Merk & C	o Inc.	1-9
A GB, A, 1319751, published 6	June 1973, Ce	eskoslovenska	Akademie Ved	1-9
A US, A, 3046201, published 2	4 July 1962, A	merican Cyar	namid Company	1 - 9
X SU, A, 659619, published 30		ievsky medits	insky institut	1.9
imeni akademika A. A. Bo	gomoltsa			
	•	•		·
				:
				i,
	•		•	!
!				1
				•
!				
·				į
		•		
	****			
	-			į
	-		•	
	-			i
			,	· .
<u>i</u>		<del></del>		
* Special categories of cited documents: 15				
"A" document defining the general state of the art		"P" document	published prior to th	e international filing date bu
"E" earlier document but published on or after the filing date	International	on or after	the priority date cla	med .
"L" document cited for special reason other than to in the other categories	those referred	date or pri	ority date and not in to understand the p	rafter the international filin conflict with the application rinciple or theory underlyin
"O" document referring to an oral disclosure, use, other means	, exhibition or	the invent	on of particular relevant	
IV. CERTIFICATION	<u>,,,, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,</u>	···		
Date of the Actual Completion of the international S	earch <sup>2</sup>	Date of Mailing	of this International	Search Report *
25 July 1980 (25.07.80)		16 Septe	mber 1980 (1	6.09.80) ". ;
International Searching Authority 1	<u>:</u>	Signature of A	uthorized Officer 20	
USSR State Committee For Inventions An	d Discoveries	-		

FURTHE	R INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	·. • •	• ••
The state of	The second secon	•	
		4.5.	
П.			ļ
•	•		
	US -195 - 100; 260 - 89.7; 526 - 307		
•	GB-2(6)P; C3P; C6F	•	
	FR - group 14 class 5, 8		*
	CH - 37 h	1	
	AT - 39 - b; 12; 14	*	
	CA - 400; 401; 402		
	-	•	·
		•	
			. 1
V OB	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNS	ARCHABLE 10	
This inten	national search report has not been established in respect of certain diale	na under Article 17(2) (a) to	the following reasons:
	n numbers because they relate to subject matter 12 not required	والمراجع والمساوا	
المان	in training a second rich tack to applied transfer a tack to design		
			+ * .
		to the second	,
- C - a -		Tantina that da nat annulu u	Jih the properihed require
	n numbers, because they relate to parts of the international applies to such an extent that no meaningful international search can be carri		in the breschiped radance.
		1.1.	
	•		
			. '
			,
		•	•
	·		
VI 08	SERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 13		
This later	national Searching Authority found multiple inventions in this internation	al application as follows:	•
11110 11110		1	•
	• •		
		•	
			•
1. A8	ill required additional search lees were timely paid by the applicant, this is	nternational search report c	overs all searchable claims
	e infernational application		
1 2 □ Δε	only some of the required additional search fees were timely paid by the e-claims of the international application for which tees were paid, specifi	applicant, this international	search report covers only
	the state of the s		
• •	To the Disease of the State of		•
		· ·	
3 No	equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consec	quently, this international se	arch report is restricted to
the	nvention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:		• • • •
	with the second of the second		
<b> </b> :			
	- Paragraph	•	
Remark o	· • , 🚗		
. — .	additional search fees were accompanied by applicant's protest.	,	
i T''l'Na	protest accompanied the payment of additional search fees.		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.